ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 99/62971
	(43) Date de publication internationale: 9 décembre 1999 (09.12.99
FJ S): ELL F-9280 Christia t). PIRR H21 More PARSEIM T, Cédri Oliverale Résidence	CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GB, GF GH, GM, HR, HU, ID, II., IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK SI, TI, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SI, SZ, UG ZW), brevet curasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI TIM), brevet curpoden (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, F FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NI., PT, SE), brevet OAP (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE SN, TD, TG). Publice Avec rapport de recherche internationale.
re ame	DIBILITY LIOREE I on carboxylic polyacid containing fragile and degradable sites. Said cattons, in particular in detergent compositions.
	polyacide carboxylique contenant des sites fragiles et dégradables. Ce
es amis u	es applications diverses, en particulier dans les compositions détergentes
	re AMEI

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Btats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	\$Z	Swaziland
AZ	Azerbašdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GB	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
ВJ	Bénin	æ	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	halie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CR	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

35

POLYACRYLATES A BIODEGRADABILITE AMELIOREE

L'invention se rapporte aux polymères biodégradables et en particulier aux polyacrylates à biodégradabilité améliorée.

Les polyacrylates de l'invention peuvent être utilisés dans diverses applications et en particulier dans les compositions détergentes.

De manière générale, les compositions détergentes font intervenir un certain nombre de produits chimiques. Ceux-ci doivent être biodégradables pour ne pas nuire à l'environnement. Traditionnellement, les compositions détergentes et les agents de nettoyage contiennent des phosphates. Ceux-ci sont très efficaces et relativement non toxiques, cependant ils provoquent l'eutrophisation des milieux aquatiques naturels.

Les phosphates ont été en partie remplacés dans les formulations pour la détergence par des polymères tels que les polyacides acryliques ou les copolymères à base d'acide acrylique et d'anhydride maléique.

Bien que les polyacrylates utilisés actuellement ne posent pas ce problème, leur absence de biodégradabilité rapide provoque une accumulation dans le milieu naturel (Swift,polymer Degradation and Stability 45, 215 - 231, 1994).

On ne connaît pas de toxicité associée a priori à ces polymères, mais leur effet à long terme est incertain, et cette incertitude a contribué à la mise en place de nombreux travaux de recherche destinés à améliorer leur biodégradabilité.

Il est clairement établi que les polymères hydrophiles, comme l'alcool polyvinylique sont rapidement dégradés par les micro-organismes (Macromol. Chem. Phys. 196, 3437, 1995). Il est également connu que les polyacides acryliques de masse moyenne en poids inférieure à 1000 présentent une meilleure biodégradabilité que leurs homologues supérieurs (Swift, Ecological Assesment of Polymer 15, 291 - 306, 1997).

EP 0497611 décrit la préparation de terpolymères biodégradables et des compositions les contenant. Ces terpolymères sont à base d'acétate de vinyle, d'acide acrylique et d'anhydride maléique. Ils présentent des masses moyennes en poids inférieures à 20 000.

US 5318719 décrit une nouvelle classe de matériaux biodégradables basée sur le greffage de polymères contenant des fonctions acides sur un support biodégradable à base de polyoxyalkylène.

D'autres travaux indiquent que les chaînes comportant des hétéroatomes sont plus facilement dégradées que les chaînes carbonées.

20

25

30

35

Ainsi, US 4923941 décrit des copolymères biodégradables contenant des fonctions acides carboxyliques et des hétérocycles, ainsi que les compositions de détergents les contenant.

La demanderesse vient maintenant de trouver qu'on peut améliorer la dégradabilité des polymères précédemment décrits en insérant dans la chaîne principale des sites de fragilité. Ces sites seront rapidement rompus par les micro-organismes du milieu naturel, pour conduire aux séquences acryliques de masse suffisament faible pour être facilement biodégradables.

La demanderesse a trouvé que le fait d'insérer dans une chaîne acrylique des centres riches en électrons, tels que les doubles liaisons, rend la chaîne acrylique plus fragile vis-à-vis des micro-organismes et améliore ainsi sa biodégradabilité.

Il est par ailleurs bien connu que si les chaînes carbonées sont très résistantes chimiquement, et biologiquement, ceci n'est vrai que dans le cas des chaînes saturées. En effet, si une chaîne comporte des liaisons multiples (riches en électrons), celles-ci, facilement oxydables, et chimiquement réactives, constitueront les premiers sites de coupure de la molécule. Parmi les liaisons multiples, les doubles liaisons carbone-carbone apparaissent comme les plus facilement utilisables.

L'invention concerne les polymères hydrophiles à biodégradabilité améliorée, en particulier les polyacrylates contenant des sites riches en électrons facilement oxydables.

Les polymères de l'invention contiennent :

- de 70 à 99 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère A portant une fonction acide carboxylique ou une fonction équivalente
- de 1 à 30 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère B portant un groupe riche en électrons ou une fonction susceptible d'introduire un groupe riche en électrons dans la chaîne principale
- de 0 à 29 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère C copolymérisable avec A et B, mais différent de A et de B.

Ils peuvent contenir aussi un agent de transfert limitateur de chaîne. Quelque soit les monomères A, B et C, le polymère final doit rester hydrophile.

Le monomère A est choisi dans le groupe constitué de monomères portant au moins un acîde carboxylique et leurs dérivés tels que les sels et

10

15

20

25

30

35

les anhydrides d'acides. A titre indicatif et non limitatif on peut citer l'anhydride maléique, l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique, l'acide fumarique, l'acide maléique, et leurs sels.

Le monomère A préféré selon l'invention est l'acide acrylique.

Le monomère B est choisi dans le groupe constitué :

par les monomères portant deux doubles liaisons conjuguées tels que le butadiène, l'isoprène, le chloroprène, le diméthylbutadiène, le cyclohexandiène, l'acide butadiène carboxylique et l'acide butadiène dicarboxylique, et

par les monomères portant une triple liaison tels que l'acètylène, l'acide acètylène carboxylique et l'acide acètylène dicarboxylique.

Le monomère B préféré de l'invention est l'isoprène.

Le monomère C, différent de A et de B, est choisi dans le groupe contenant les monomères copolymèrisables avec A et B tels que les monomères vinyliques, acryliques, styrèniques et leurs dérivés.

La répartition dans le polymère final, des sites fragiles apportés par le monomère B, dépend à la fois de la réactivité relative propre aux différents monomères présents, et au rapport des concentrations relatives en monomère A, monomère B et éventuellement autres monomères C.

Les polymères de l'invention peuvent être linéaires ou ramifiés. Ils peuvent être aussi partiellement réticulés.

Les polyacides acryliques partiellement neutralisés et réticulés à l'aide d'une molécule contenant au moins deux fonctions réactives avec les acides carboxyliques et contenant les sites fragiles décrits précédemment constituent un parfait exemple de polymères ramifiés à biodégradabilité ameliorée selon l'invention.

Parmi ces derniers on peut citer les produits généralement utilisés comme absorbants de liquides aqueux et désignés souvent par super absorbants (SAP).

Les polymères de l'invention peuvent être obtenus par la polymérisation conjointe :

de 70 à 99 % en poids d'au moins un monomère A, de 1 à 30 % en poids d'au moins un monomère B, et de 0 à 29 % en poids d'au moins un monomère C.

Les monomères A, B et C sont ceux décrits précédemment.

10

20

25

30

La polymérisation peut être conduite en solution dans un solvant organique ou en présence d'eau. A titre indicatif sont décrits ci-après ces deux modes de synthèse pour l'obtention d'un produit linéaire :

- en présence de solvant organique :

La polymérisation a lieu dans le tétrahydrofuranne (THF). Lorsque la polymérisation est réalisée en batch le mélange des monomères est introduit dans le solvant, ainsi que l'initiateur (azo-bis-isobutyronitrile, AIBN) et le cas échéant un agent de transfert tel que l'acide thioglycolique (ATG) ou un autre thiol.

Après dégazage et mise sous azote, la réaction est déclenchée par élévation de la température à 70°C.

Les monomères A, B et éventuellement C peuvent être introduits en continu à l'aide d'une pompe doseuse dans le réacteur tout au long de la réaction avec pour objectif de mieux répartir le monomère fonctionnel tout au long de la chaîne et d'obtenir ainsi un polymère plus homogène en composition.

Après réaction et concentration du THF à l'évaporateur rotatif, le polymère est précipité, et séché à l'étuve sous vide.

- en présence d'eau :

Sont introduits dans l'eau, le mélange des monomères, l'initiateur (persulfate de potassium, K2S2O8) et le cas échéant un agent de transfert tel que l'acide thioglycolique (ATG) ou un autre thiol.

Après dégazage et mise sous azote, la réaction est déclenchée par élévation de la température à 70 ou 80°C.

Après polymérisation, le produit est récupéré par évaporation et séchage sous vide.

La biodégradabilité des produits obtenus est examinée de la manière suivante :

Evaluation de la dégradabilité

Pré-screening oxydatif

Ce test est destiné à évaluer la sensibilité des nouveaux enchaînements à l'action de dégradation oxydative des enzymes microbiennes.

Dans la mesure où les enzymes d'oyxdation ne sont ni faciles à mettre en oeuvre, ni disponibles commercialement, la méthode de test décrite ci-après utilise des complexes métalliques, analogues d'enzymes d'oxydation et en particulier le TPEN N,N,N',N' tétraméthylpyridine 1,2-

25

30

éthylène diamine ou N,N,N',N' tétrakis-(2 pyridylméthyl) éthane 1,2 diamine.

associé au Fe III.

Les conditions réactionnelles utilisées pour le test de dégradabilité sont les suivantes :

Polymères à tester : 1 mg/ml (volume de l'essai 10 ml)

TPEN associé à Fe III : 0,05 mM
TPEN libre : 0.5 mM

10 H₂O₂ : 100 mM

pH : 7
Température : 50°C
Durée : 4 h

L'évaluation du niveau de dégradation obtenu est faite par 15 chromatographie liquide dans les conditions suivantes :

Colonne : TSK 3000 Tosohaas

Eluant : H3CCOONa O,1 M

Débit : 0,5 ml/min.

Injection : 25 μ l après filtration à 0,22 μ

20 Détection : Réfractomètre différentiel

Acquisition donnée : Peaknet Dionex.

L'étalonnage de la colonne est réalisé grâce à des étalons de polyacrylates (Polymer Laboratories).

La dégradabilité du polymère dans les conditions du test est mesurée par le déplacement du pic observé en chromatographie liquide vers les masses moléculaires plus faibles.

Ce déplacement est quantifié à travers un indice de dégradabilité l1000, défini de la façon suivante :

Masse initiale du polymère : Mi
 Masse finale du polymère : Mr

- Nombre de coupures : No

- Degré polymérisation initial : $Dp = \frac{M_i}{M_{mons}}$

15

20

25

30

35

- avec Mmono : masse du monomère "moyen"

- Indice de dégradabilité :I1000 - Nc Dp ×1000

soit: I1000 ×
$$(\frac{M_i}{M_f} - 1) \times \frac{M_{mono}}{M_i} \times 1000$$

Dégradation microbiologique

Cultures expérimentales

Des cultures *Candida tropicalis* sont réalisées sur milieu liquide comprenant de l'extrait de malt (20 g.l⁻¹) et incubées à 30°C sous agitation axiale pendant 48 heures.

Ces cultures sont centrifugées à 18000 rpm pendant 15 minutes, le culot est lavé avec du tampon phosphate 0,1 M pH6 et à nouveau centrifugé comme décrit précédemment. Cette dernière opération est réalisée une deuxième fois afin d'éliminer efficacement tout substrat résiduel.

Méthode de Warburg

L'évaluation de la respiration de *C. tropicalis* sur un polyacrylate s'effectue dans des fioles de Warburg (contenance totale de 3 ml) comprenant 1,3 ml de tampon phosphate 0,1 pH6, 1 ml de suspension de levure (environ 3 mg poids sec) et 0,5 ml de polyacrylate à 1,12 g.l-1 (concentration finale de 200 ppm).

Des tests témoins sont effectués en parallèle :

- une fiole ne contenant que du tampon phosphate (2,8 ml) permet de mesurer les variations de pression atmosphérique
- la respiration endogène est mesurée dans une fiole ne contenant que du tampon phosphate (1,8 ml) et la suspension de levure (1 ml)
- la respiration due à des contaminants éventuellement présents dans la solution d'acrylate est également évaluée par un test comprenant l'acrylate (0,5 ml) et le tampon phosphate (2,3 ml).

Les fioles sont soumises à agitation dans un bain-marie à 30°C.

Les mesures de variations de pression dues à l'apparition de CO₂, révélateur du métabolisme de l'acrylate par la levure, sont effectuées toutes les 15 minutes.

Cultures de C. tropicalis sur polyacrylate

Deux types de culture sont mises en oeuvre : des cultures comprenant exclusivement le polyacrylate comme source de carbone et des cultures l'associant à l'extrait de levure. Le premier cas permet de révéler l'utilisation du composé par le microorganisme. Le second vise à optimiser

15

20

25

35

cette utilisation afin d'augmenter le rendement de dégradation en favorisant le développement de la levure.

Dans les deux cas, ces milieux comportent un milieu minéral classique (MgSO $_4$; 7H $_2$ O 3 g; CaCl $_2$ 2H $_2$ O 0,1 g; NaCl 1 g; FeSO $_4$ 7H $_2$ O 0,1 g; ZnSO $_4$ 7H $_2$ O 0,1 g; CoCl $_2$ 0,1 g; CuSO $_4$ 5H $_2$ O 10 mg; AIK (SO $_4$) $_2$ 12 H $_2$ O 10 mg; H $_3$ BO $_3$ 10 mg; Na $_2$ MoO $_4$ 2H $_2$ O 2 mg; q.s.p. 1 I eau distillée) associé à du tampon phosphate 0,1.M; pH6 dans les proportions 2/98. Le polyacrylate est à une concentration finale de 500 ppm.

L'extrait de levure éventuellement ajouté possède une concentration finale de 200 ppm. Cette concentration peut être augmentée jusqu'à 500 ppm si le développement reste trop faible. Les fioles sont incubées à 30°C sous agitation transversale et sont repiquées au bout d'une semaine. Les cultures se poursuivent alors pendant 15 jours dans les mêmes conditions.

Evaluation de l'aptitude à la complexation du calcium

Le principe de ce test consiste à mesurer l'aptitude d'un polymère donné à empêcher la formation d'un précipité de CaSO₄ à partir de sulfate de sodium et de chlorure de calcium.

Le protocole utilisé est le suivant :

Deux solutions aqueuses sont préparées à partir d'eau distillée, pour contenir les sels suivants :

Solution A: CaCl₂, 2H₂O 64,9 g/l + MgCl₂ 0,5 g/l

Solution B: Na₂SO₄ 62,7 g/l

Dans un flacon de 500 ml, on introduit 400 ml d'eau distillée à laquelle on ajoute 50 ml de solution A, progressivement, en agitant, et ensuite 50 ml de solution B. Dans un flacon servant de témoin, on n'ajoute plus rien, tandis que dans les autres flacons, on ajoute une certaine quantité d'agent antitartre. Au temps t=0, après homogénéisation des solutions, on prélève quelques ml de solution et on y dose le calcium et le magnésium. Les flacons sont bouchés puis laissés au repos pendant 7 jours. On prélève alors quelques ml de liqueur surnageante et on redose le calcium et le magnésium.

La concentration des ions est mesurée par spectrométrie d'émission à l'aide de la technique ICP (Inductively Coupled Plasma).

Les résultats obtenus sont exprimés en ppm de calcium dans les solutions au temps 0 et après 7 jours de contact.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans en limiter la portée.

15

20

25

Exemple 1 (comparatif)

Copolymère acide acrylique (AA)/monomère vinylique en phase solvant

Dans un ballon bicol de 100 mi muni d'un réfrigérant et d'une arrivée d'azote, on introduit 50 ml de tétrahydrofuranne (THF), 5,76 g d'acide acrylique, 0,98 g d'anhydride maléique, 2 g d'éthylène-glycol-vinyléther (EGVE), 0,296 g d'azo-bis-isobutyronitrile (AIBN).

Le mélange réactionnel est dégazé par une succession de cycles de vide et d'azote, puis placé dans un bain d'huile thermostaté à 70°C.

Après 12 heures de réaction, le mélange réactionnel est concentré à l'évaporateur rotatif puis précipité (2 fois), filtré (fritté 5), et séché à l'étuve sous vide (5.10⁻² bar) pendant un minimum de six heures.

Résultats

	TOSGILGES				
Réf.	Composition	T°C	Agent transfert	Amorceur	11000
BG 78	AA80/AM10/EGVE10	68 (reflux)	non	AIBN	56

Dégradabilité oxydative

Dans les conditions du test, le produit obtenu présente un indice de dégradabilité l₁₀₀₀ égale à 56, ce qui est un résultat supérieur aux polyacrylates de référence dont le l₁₀₀₀ se situe entre 18 et 26 dans les mêmes conditions.

De même, un copolymère commercial de méthyl-vinyl-éther et d'anhydride maléique, le Gantrez, présente un 1₁₀₀₀ de 46,5 ce qui confirme bien la dégradabilité des copolymères polycarboxyliques-vinyliques.

Enfin, un homopolymère d'alcool polyvinylique présentant une très bonne biodégradabilité présente un l₁₀₀₀ de 212,1 que l'on peut donc considérer comme la borne supérieure dans les conditions du test.

Exemple 2

Copolymère AA/isoprène en phase solvant

1. Synthèse en batch à reflux du solvant (68°c)

Dans un tube de Schlenck de 100 ml, on introduit 20 ml de tétrahydrofuranne, 2,88 g d'acide acrylique, 0,68 g d'isoprène, 0,082 g d'AIBN et 0,131 g d'acide thioglycolique (ATG) comme agent de transfert si nécessaire.

Le mélange réactionnel est dégazé par une succession de cycles de vide et d'azote, puis placé dans un bain d'huile thermostaté à 70°C.

25

30

Après 12 heures de réaction, le mélange réactionnel est concentré à l'évaporateur rotatif puis précipité. (2 fois), filtré (fritté 5), et séché à l'étuve sous vide (5 * 10 * 2 bar) pendant un minimum de six heures.

Deux produits ont été préparés selon ce mode. Ils portent les références BG 70 et BG 115.

2. Synthèse en semi continu en réacteur sous pression (70°c; 2,5 bars)

Dans un réacteur en inox de 500 ml pouvant tenir à une pression minimale de 5 bars muni d'un barreau aimanté d'agitation, on introduit 0,6g d'AIBN, 33,5g d'acide acrylique et 90g de THF.

Le réacteur est fermé hermètiquement par un couvercle à 8 vis surmonté d'un manomètre et d'une vanne utilisable pour l'introduction de liquides et pour le dégazage du réacteur.

On monte la pression à 2,5 bars dans le réacteur par introduction 15 d'azote.

On pèse dans un flacon, thermostaté par un bain de glace 7,5 g d'isoprène et 180 g de THF. On place le flacon rempli sur une balance pour suivre la diminution de masse correspondant à la quantité introduite dans le réacteur. Le flacon est relié à une pompe doseuse, elle même reliée au réacteur. On purge les tuyaux de raccordement, on place le réacteur dans un bain d'huile thermostaté à 70°c et agité magnétiquement. La pression risque d'augmenter un peu, elle ne doit pas dépasser 5 bars. Puis on commence à introduire le mélange THF/isoprène dans le réacteur. L'addition va durer 180 min et la réaction va encore être maintenue à 70°c pendant 17 heures supplémentaires

En fin de réaction le réacteur est placé dans un bain de glace afin de diminuer la pression interne, après 30 minutes il est dégazé.

Le mélange réactionnel est concentré à l'évaporateur rotatif puis précipité (2 fois), filtré (fritté 5), et séché à l'étuve sous vide (5*10⁻² bar) pendant un minimum de six heures.

Le produit obtenu porte la référence CL 56.

Résultats

Réf.	Composition	T°C	Agent transfert	Amorceur	11000
BG 70	AA80/Isopr20	68 (reflux)	non	AIBN	48,6
BG115	AA80/Isopr20	68 (reflux	oui	AIBN	62,4
CL 56	AA80/Isopr20	70	non	AIBN	50

15

20

Dégradabilité oxydative

Dans les conditions du test, les produits obtenus présentent un indice de dégradabilité I₁₀₀₀ qui se situe entre 48,6 et 62,4, ce qui est un résultat supérieur aux polyacrylates de référence dont le I₁₀₀₀ se situe entre 18 et 26 dans les mêmes conditions. Ceci est vérifié avec ou sans la présence d'un agent de transfert. Ces résultats montrent que la dégradabilité de ce type de copolymère dans le test d'oxydation est d'un niveau tout à fait équivalent aux structures décrites dans l'exemple 1 correspondant à EP 497611.

Dégradabilité microbiologique

Le copolymère AA/Isoprène (BG70) a par ailleurs été évalué en dégradation microbiologique dans les conditions décrites précédemment. Deux types de résultat ont été obtenus.

a - Test de respiration

Le copolymère a été utilisé comme substrat carboné pour des cultures de *Candida tropicalis*, comparativement à du glucose substrat témoin facilement métabolisé, et à un polyacrylate de référence.

Les valeurs de respiration obtenues sont les suivantes :

Référence	Composition	Respiration, µl O2/h.g de cellules
Glucose	-	17,3
BG70	AA80/Isoprène20	5,1
Norasol 4500	Homopolymère AA	0

Comparativement à un polyacrylate standard qui ne provoque aucune respiration, le copolymère avec l'isoprène présente un taux spécifique de respiration proche de 30 % de celui du glucose, ce qui indique une nette amélioration de la biodégradabilité.

b - Test d'assimilation

Le copolymère a été utilisé comme substrat carboné pour des cultures de *Candida tropicalis* de durée plus importante, et analysé en chromatographie liquide de facon comparative, après 15 jours de culture.

L'analyse de ces résultats montre qu'environ 72,5 % du copolymère a été dégradé par le micro-organisme au cours des 15 jours de culture. Le lavage de la biomasse, par des solutions salines ne révèle aucune trace de polymère, preuve qu'il y a bien eu biodégradation, et non adsorption du polymère sur celle-ci.

Complexation

Les copolymères obtenus sont solubilisés dans la soude 0,1 M avant analyse, puis ramenés au pH du test. Le niveau de calcium mesurable après 7 jours de contact indique l'aptitude du polymère évalué à inhiber sa précipitation sous forme de CaSO4. Le tableau ci-après indique que l'effet persiste jusqu'à 0,25 ppm de copolymère AA/isoprène dans les conditions du test, et jusqu'à une valeur voisine pour le polyacrylate de référence, alors

5 qu'aucun effet n'est mesuré pour le témoin. Référence ppm Teneur en Ca2 + en ppm à Teneur en Ca2 + en t = 0ppm à t = 7 jours 0.05 2260 1590 **BG70** 0,25 2290 2290 2290 0,5 2270 0,1 1860 890 Norasol 4500 1780 0,4 1530 1 1790 1680 Témoin 1930 940

Ces résultats permettent de conclure que les nouveaux polymères AA/isoprène manifestent vis-à-vis du calcium un pouvoir équivalent à celui d'un polyacrylate de référence comme le Norasol 4500.

REVENDICATIONS

- 1. Polymère hydrophile à biodégradabilité améliorée caractérisé en ce qu'il renferme :
- de 70 à 99 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère A portant une fonction acide carboxylique ou une fonction équivalente,
- de 1 à 30 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère B portant un groupe riche en électron ou une fonction susceptible d'introduire un groupe riche en électron dans la chaine principale, et .
- de 0 à 29 % en poids de motifs dérivés par polymérisation d'au moins un monomère C copolymérisable avec A et B, mais différent de A et de B.

15

20

30

10

- 2. Polymère hydrophile selon la revendication 1 caractérisé en ce que le monomère A est choisi dans le groupe constitué de monomères portant au moins un acide carboxylique et leurs dérivés tels que l'anhydride maléique, l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide itaconique, l'acide fumarique, l'acide maléique, et leurs sels.
- 3. Polymère hydrophile selon la revendication 2 caractérisé en ce que le monomère A est l'acide acrylique.
- 4. Polymère hydrophile selon la revendication 1 à 3 caractérisé en ce que le monomère B est choisi dans le groupe constitué :
 - par les monomères portant deux doubles liaisons conjuguées tels que le butadiène, l'isoprène, le chloroprène, le diméthylbutadiène, le cyclohexandiène, l'acide butadiène carboxylique et l'acide butadiène dicarboxylique, et
 - par les monomères portant une triple liaison tels que l'acètylène l'acide acètylène carboxylique et l'acide acètylène dicarboxylique.
- 5. Polymère hydrophile selon la revendication 4 caractérisé en ce que le monomère B est l'isoprène.

- 6. Polymère hydrophile selon l'une de revendications 1 à 5 caractérisé en ce que le monomère C est choisi dans le groupe contenant les monomères copolymèrisables avec A et B tels que les monomères vinyliques, acryliques, styrèniques et leurs dérivés, mais différents de A et de B.
- 7. Utilisation de polymère hydrophile selon l'une des revendications1 à 6 dans les compositions pour la détergence.
- 8. Polymère hydrophile selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 caractérisé en ce qu'il est réticulé par un agent difonctionnel pour former un polymère carboxylique pouvant être utilisé comme superabsorbant.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in: tional Application No PCT/FR 99/01279

			101/11(33/012/3	
A CLASSII IPC 6	RCATION OF SUBJECT MAYTER C08F220/04 C11D3/37			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	tion and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classification COSF CIID	n symbols)		:
	ion searched other than minimum documentation to the extent that so			
Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data bas	e and, where practical	, search (Arms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Re	elevant to claim No.
X	DE 21 25 461 A (BORG-WARNER CORP. 2 December 1971 (1971-12-02) claim 1)	1,	2,4-7
X	DE 19 20 850 A (BORG-WARNER CORP. 20 November 1969 (1969-11-20) claim 1)	1,	,2,4-7
A	EP 0 430 574 A (ROHM AND HAAS CO. 5 June 1991 (1991-06-05))		
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed in annex.	
	degories of cited documents :	"T" later document pu	blished after the international f ad not in conflict with the applic	iling date
	ant defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international	cited to understa invention	nd the principle or theory unde	mying the
filing o	iate	cannot be consid	tular relevance; the claimed in ered novel or cannot be considive step when the document is	tered to
citatio	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of partic	cular relevance; the claimed in	vention eo when the
"O" docum other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means		bined with one or more other s bination being obvious to a pe	
"P" docume	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed		r of the same patent family	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing or	the international search repor	
6	August 1999	19/08/		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
	NI 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Cauweni	berg, C	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Im. Itional Application No PCT/FR 99/01279

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
DE 2125461	A	02-12-1971	FR IT ZA	2095194 A 988534 B 7103270 A	11-02-1972 30-04-1975 29-11-1972	
DE 1920850	A	20-11-1969	FR GB	2006976 A 1260515 A	02-01-1970 19-01-1972	
EP 430574	A	05-06-1991	AU CA CN FI JP PT	6683090 A 2029633 A 1052485 A 905753 A 3188116 A 95965 A	30-05-1991 23-05-1991 26-06-1991 23-05-1991 16-08-1991 13-09-1991	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Di de Internationale No PCT/FR 99/01279

		PCT/FR 99.	/01279
A. CLASSE	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C08F220/04 C11D3/37		
Selon la clas	safication internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat	on nationale et la CIB	
	ES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	on minimale consultée (aystème de classification suivi des symboles de COSF C11D	ciassement)	
Documentat	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c	as documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de cor	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de données, et si réalisab	le, termes de recherche utilisés)
C DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	s passages pertinents	no. des revendications visées
X	DE 21 25 461 A (BORG-WARNER CORP.) 2 décembre 1971 (1971-12-02) revendication 1		1,2,4-7
X	DE 19 20 850 A (BORG-WARNER CORP.) 20 novembre 1969 (1969-11-20) revendication 1		1,2,4-7
A	EP 0 430 574 A (ROHM AND HAAS CO.) 5 juin 1991 (1991-06-05)		
		Y Les documents de familles de b	revets sont indiqués en annexe
		dominant ultárious publiá apròs la da	te de dépôt international ou la
E docum	nent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement portinent nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l' document particulièrement pertinant:	sas a letat de la comprendre le principe l'invention l'invention revendiquée ne peut
"L" docum priori autre "O" docum	ores catre date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'Indiquée) nent se réferant à une divulgation orale, à un usago, à	atre considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document ce document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme imp lorque le document est associé à u documents de même nature, cette o pour une personne du métier	comme impliquant use activité considéré isolément finven tion revendiquée linquant une activité inventive
"P" docum	exposition ou tous autres moyene nent publié avant la date de dépôt international, mais prieurement à la date de priorité revendiquée	document qui fait partie de la même	familie de brevets
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rappor	t de recherche internationale
	6 août 1999 resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	19/08/1999 Fonctionnaire autorisé	
Month et ad	Office Européen des Prevets, P.B. 5818 Paterillaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Cauwenberg, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs «ux membres de familles de brovets

. . . .

Dt de Internationale No PCT/FR 99/01279

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
DE 2125461	A	02-12-1971	FR IT ZA	2095194 A 988534 B 7103270 A	11-02-1972 30-04-1975 29-11-1972	
DE 1920850	A	20-11-1969	FR GB	2006976 A 1260515 A	02-01-1970 19-01-1972	
EP 430574	A	05-06-1991	AU CA CN FI JP PT	6683090 A 2029633 A 1052485 A 905753 A 3188116 A 95965 A	30-05-1991 23-05-1991 26-06-1991 23-05-1991 16-08-1991 13-09-1991	